#### FILM-FORMING ANTIFUNGAL AGENT COMPOSITION

特許公報番号 JP10152433 (A)

1998-06-09 公報発行日

発明者: OTA YOICHI; TSUTSUMI YUKARI; SUZUKI TAKASHI; KOMURO MASAKATSU

**山麗人** SHISEIDO CO LTD; KYORIN SEIYAKU KK

分類: 一国際:

A61K9/70; A61K9/70; (IPC1-7): A61K9/70; A61K9/70

---欧州: 出願番号

JP19970279464 19970926

優先権主張番号: JP19970279464 19970926; JP19960276980 19960927

#### 要約 JP 10152433 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject composition, excellent in releasability of an antifungal agent from a coating film and permeability thereof to a horny layer and effective against trichophytosis, especially trichopytosis unguim by including a hydrophilic film-forming substance, an antifungal agent and water therein.; SOLUTION: This film-forming antifungal agent composition is obtained by formulating (A) 1-30(wt./vol.)% hydrophilic film-forming substance soluble in water preferably at &gt=0.1(wt./vol.)% concentration at ambient temperature (e.g. an alkanolamine neutralized solution of an acrylic resin) with (B) 0.1-10(wt./vol.)% beartifungal agent (e.g. amoroline hydrochloride), (C) water, as necessary, and (D) 15-86(wt./vol.)% lower alcohol which is preferably ethanol and/or isopropyl alcohol, 1-20(wt./vol.)% humectant (e.g. propylene glycol), 0.2-10(wt./ vol.)% keratolytic agent (e.g. salicylic acid) and 0.2-5(wt./vol.)% surfactant which is preferably a combination of an anionic surfactant with an amphoteric surfactant and, as necessary, adding (E) another medicine, a plasticizer, a neutralizing agent, an oil, a perfume, a coloring matter, etc., thereto.

esp@cenet データベースから供給されたデータ — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-152433

(43)公開日 平成10年(1998)6月9日

(51) Int.Cl.6

識別記号

A61K 9/70

390

391

FΙ

A 6 1 K 9/70

390

391

### 審査請求 未請求 請求項の数15 FD (全 12 頁)

(21)出願番号

特願平9-279464

(22)出願日

平成9年(1997)9月26日

(31)優先権主張番号 特願平8-276980

平8 (1996) 9 月27日

(32)優先日 (33)優先権主張国 日本 (JP)

(71)出願人 000001959

株式会社資生堂

東京都中央区銀座7丁目5番5号

(71)出願人 000001395

杏林製薬株式会社

東京都千代田区神田駿河台2丁目5番地

(72)発明者 太田 陽一

神奈川県横浜市金沢区福浦2-12-1 株

式会社資生堂第二リサーチセンター内

(72)発明者 堤 ゆか里

神奈川県横浜市金沢区福浦2-12-1 株

式会社資生堂第二リサーチセンター内

(74)代理人 弁理士 岩橋 祐司

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 被膜形成性抗真菌剤組成物

## (57)【要約】

【課題】 抗真菌剤の放出性及び角質層や爪に対する浸 透性が高い被膜を形成することができ、白癬症特に爪白 癬症の治療に有効な被膜形成性抗真菌剤組成物を提供す

【解決手段】 親水性被膜形成物質、抗真菌剤及び水を 含有することを特徴とする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 親水性被膜形成物質、抗真菌剤及び水を含有することを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

1

【請求項2】 請求項1記載の組成物において、親水性被膜形成物質が室温で0.1 w/v%以上の濃度で水に溶解する物質であることを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項3】 請求項1または2記載の組成物において、親水性被膜形成物質が、アクリル樹脂のアルカノールアミン中和液、ポリビニルピロリドン、メトキシエチ 10 レン無水マレイン酸共重合体、コポリビドンから選ばれる少なくとも1種以上の物質であることを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項4】 請求項3記載の組成物において、親水性被膜形成物質が、アクリル樹脂のアルカノールアミン中和液であることを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項5】 請求項1~4の何れかに記載の組成物において、低級アルコールを配合することを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項6】 請求項5記載の組成物において、低級アルコールがエタノール及び/又はイソプロピルアルコールであることを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項7】 請求項1~6の何れかに記載の組成物において、湿潤剤を配合することを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項8】 請求項7記載の組成物において、湿潤剤がプロピレングリコール、ジプロピレングリコール、1,3-ブチレングリコールから選ばれる少なくとも1種以上であることを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成 30物。

【請求項9】 請求項1~8の何れかに記載の組成物において、角質溶解剤を配合することを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項10】 請求項9記載の組成物において、角質溶解剤が尿素、サリチル酸、サリチル酸ナトリウム、レゾルシンから選ばれる少なくとも1種以上であることを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項11】 請求項1~10の何れかに記載の組成物において、界面活性剤を配合することを特徴とする被40膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項12】 請求項11記載の組成物において、界面活性剤がアニオン性界面活性剤の1種以上と両性界面活性剤の1種以上の組み合わせであることを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項13】 請求項1~12の何れかに記載の組成物において、抗真菌剤が塩酸アモロルフィンであることを特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項14】 請求項1~13の何れかに記載の組成 膜形成物質、水、可塑剤、抗真菌剤及びアルコールを含物において、該組成物が非ピールオフタイプであること 50 有する組成物等が開示されている。これらのネイルラッ

を特徴とする被膜形成性抗真菌剤組成物。

【請求項15】 請求項1~14の何れかに記載の被膜 形成性抗真菌剤組成物からなる爪白癬治療剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、爪及びその周辺の 真菌症の治療のための被膜形成性抗真菌剤組成物、特 に、被膜からの抗真菌剤の放出性及び角質層への浸透性 の改良に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、皮膚科領域における真菌症の治療、特に爪白癬は外用剤による局所治療が困難であることが知られている。これは爪の角質層内部に繁殖している白癬菌を局所的に外用剤を用いることにより処置しようとしても、元々爪は外部からの異物の侵入に対する障壁としての機能が大であり、角質層中へ抗真菌剤が浸透しにくいことに起因する。従って、クリームや軟膏では治療が極めて困難であり、爪白癬の治療法としてはグリセオフルビンの内服療法が一般的であった。

20 【0003】しかしながら、グリセオフルビンの内服療法には光過敏症、胃部不快感、腎臓障害、肝臓障害等の副作用を生じることがあり、また、グリセオフルビン抵抗性の菌株が存在すること、長期にわたる内服が必要であることなど、問題点が多い。また、外科的手法として爪内部に存在する真菌を爪ごと除去する爪剥離手術が行われる場合もある。しかし、爪白癬症の爪はもろく、患部爪の破片が残る傾向にあり、治癒が完全でない。なにより、この処置法は過激であり、また、治療後再生した爪が感染していないという保証はない。

【0004】こうした現状に対して、最近抗真菌剤による外用療法の改善が試みられている。すなわち、従来からのクリームや軟膏基剤に代わって、爪に対して付着性がよくコンプライアンスの高いネイルラッカー製剤やネイルエナメル製剤、マニキュア製剤等の被膜形成性組成物が開発されている。

【0005】例えば、特開平1-110620号公報には抗真菌剤とポリ酢酸ビニル、長鎖脂肪酸エステル、高級アルコール、揮発性溶媒よりなる組成物が、特開平2-279623号公報には抗真菌剤とポリ酢酸ビニル、長鎖脂肪酸エステル、高級アルコール、多価アルコール、溶媒よりなる組成物が、特開平1-149722号公報にはトルナフテートと、メタクリル酸ジメチルアミノエチル・メタクリル酸エステル共重合体、中鎖脂肪酸エステル、アルコール系溶媒を含有する実質的に水を含まない組成物が、特開平6-211651号公報には開設が、特開平6-211651号公報には開設が高速オモコナゾール又は塩酸ブテナフィンを疎水性被膜形成剤及び溶媒からなる基剤に配合した組成物が、特開平7-277975号公報には2種以上の水溶性の低い被膜形成物質、水、可塑剤、抗真菌剤及びアルコールを含有する組成物等が関票されている。これらのネイルラックを含える

カー製剤やネイルエナメル製剤は、何れも被膜強度や耐 水性を得るために被膜形成物質として水不溶性(疎水 性)の被膜形成剤を用いるものであった。

#### [0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、このよ うな水不溶性(疎水性)の被膜形成物質を用いた組成物 を爪に塗布した場合、塗布面上に形成された被膜中の網 状組織が抗真菌剤の被膜中での拡散を抑制し、被膜から の抗真菌剤の放出や角質層への浸透が十分でないという 問題点があった。また、組成物中に用いられるアセトン 10 や酢酸エチル、トルエン等の有機溶剤は爪を脱水し、爪 を硬化させて抗真菌剤の浸透を遅くすることが知られて いる。さらに、このような組成物を重ね塗りした際には 前に塗布した被膜の蓄積が新たに塗布した被膜中の抗真 菌剤の浸透の妨げ、継続的に使用しても十分な効果を得 ることができない。

【0007】一方、特開平1-110620号公報や特 開平2-279623号公報にはポリ酢酸ビニルを被膜 形成剤としたピールオフタイプの抗真菌剤組成物が報告 されているが、このようなピールオフタイプの組成物は 20 わせであることが好適である。 古くなった被膜を簡単にはがすことができるために重ね 塗りの問題はなく、常に新しい被膜を患部に接触させて おくことができるものの、ピールオフ被膜は剥離の必要 性から爪に対する接着性が低いため、凹凸のある爪面上 に密着して被膜を形成することが難しく、このため被膜 からの抗真菌剤の放出や角質層への移行が十分に行われ ないという問題点があった。本発明は前記従来技術の課 題に鑑みなされたものであり、その目的は被膜からの抗 真菌剤の放出性及び角質層への浸透性に優れ、白癬症特 に爪白癬の治療に効果的な被膜形成性抗真菌剤組成物を 30 提供することにある。

#### [0008]

【課題を解決するための手段】前記目的を達成するため に本発明者らが鋭意検討を進めた結果、被膜形成剤とし て親水性の被膜形成物質を用い、この親水性被膜形成物 質とともに抗真菌剤及び水を配合した被膜形成性抗真菌 剤組成物が、患部に塗布することによって抗真菌剤の放 出性及び角質層への浸透性に非常に優れた被膜を形成す ることを見出し、本発明を完成するに至った。すなわ ち、本発明に係る被膜形成性抗真菌剤組成物は、親水性 40 被膜形成物質、抗真菌剤及び水を含有することを特徴と する。

【0009】なお、前記親水性被膜形成物質は室温で 0. 1 w/v%以上の濃度で水に溶解する物質であること が好適であり、好ましくは0.5w/v%以上、さらに好 ましくは1. Ow/v%以上の濃度で水に溶解する物質で あることが好適である。特に、アクリル樹脂のアルカノ ールアミン中和液、ポリビニルピロリドン、メトキシエ チレン無水マレイン酸共重合体、コポリビドンから選ば れる少なくとも 1 種以上の物質であることが好適であ

り、中でもアクリル樹脂のアルカノールアミン中和液が 好適である。

【0010】また、本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物 においては、低級アルコールを配合することが好適であ り、低級アルコールとしてはエタノール及び/又はイソ プロピルアルコールが好適である。また、本発明の被膜 形成性抗真菌剤組成物においては、湿潤剤を配合するこ とが好適であり、前記湿潤剤としては特にプロピレング リコール、ジプロピレングリコール、1.3-ブチレン グリコールから選ばれる少なくとも1種以上であること が好適である。

【0011】また、本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物 においては、角質溶解剤を配合することが好適であり、 前記角質溶解剤としては尿素、サリチル酸、サリチル酸 ナトリウム、レゾルシンから選ばれる少なくとも 1 種以 上であることが好適である。また、本発明の被膜形成性 抗真菌剤組成物においては、界面活性剤を配合すること が好適であり、前記界面活性剤としてはアニオン性界面 活性剤の1種以上と両性界面活性剤の1種以上の組み合

【0012】また、本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物 においては、抗真菌剤が塩酸アモロルフィンであること が好適である。また、本発明に係る被膜形成性抗真菌剤 組成物は非ピールオフタイプであることが好適である。 また、本発明に係る爪白癬治療剤は、前記何れかに記載 の被膜形成性抗真菌剤組成物からなることを特徴とす

## [0013]

【発明の実施の形態】本発明において用いられる親水性 の被膜形成物質とは、水に対しある程度の溶解度を有す るものであり、具体的には室温で0. 1 w/v%以上の濃 度で水に溶解するものを意味する。なお、好ましくは 0. 5 w/v%以上、特に好ましくは1. 0 w/v%以上の溶 解度を有するものである。

【0014】そして、本発明で用いる親水性被膜形成物 質としては、被膜形成性抗真菌剤組成物を爪等の患部に 塗布した場合に溶媒の揮発に伴って水分を包含した状態 で被膜を形成するものであって、該被膜がべたつきや他 の接触物に付着することが極めて少ない被膜であるこ と、しかも、汗等により吸湿して被膜自体が膨潤した り、破損・剥離したり、容易に流されたりということが ないものが好ましい。このような被膜形成物質として は、例えば、アクリル樹脂のアルカノールアミン中和液 (例えば、アクリル酸アルキルエステル・メタクリル酸 アルキルエステル・ジアセトンアクリルアミド・アクリ ル酸・メタクリル酸共重合体の2-アミノー2-メチル -1-プロパノール中和液)や、ポリビニルピロリド ン、メトキシエチレン無水マレイン酸共重合体(例え ば、メチルビニルエーテル・無水マレイン酸の共重合 50 体)、コポリビドン(例えば、ポリビニルピロリドン・

ビニルアセテート (60:40) の共重合体) 等から選 ばれる1種又は2種以上の被膜形成物質が挙げられる。 このうち、特に好ましいものはアクリル樹脂のアルカノ ールアミン中和液である。

【0015】前記のアクリル樹脂のアルカノールアミン 中和液はアクリル樹脂中に存在しているカルボキシル基 をアルカノールアミンにより中和したものである。アク リル樹脂としてはアクリル酸アルキルエステル・メタク リル酸アルキルエステル・ジアセトンアクリルアミド・ アクリル酸・メタクリル酸共重合体が好ましく、特にア 10 クリル酸ブチルエステル・メタクリル酸ラウリルエステ ル・ジアセトンアクリルアミド・アクリル酸・メタクリ ル酸共重合体が好適である。

【0016】また、アルカノールアミンとしては特に限 定されないが2-アミノ-2-メチル-1.3-プロパ ンジオール、2-アミノ-2-メチル-1-プロパノー ル、トリエタノールアミン、トリイソプロパノールアミ ン等が挙げられ、好ましくは2-アミノ-2-メチル-1,3-プロパンジオール、2-アミノー2-メチルー ンは1種又は2種以上を用いて中和してもよい。

【0017】本発明で用いられるアクリル樹脂のアルカ ノールアミン中和液としては、例えば、プラスサイズL -53P、プラスサイズL-33D、プラスサイズL-53D(互応化学工業社製)等が好適に用いられる。本 発明において用いられる親水性の被膜形成物質の配合量 は組成物全量中、 $1 \sim 3 \text{ Ow/v}%$ 、好ましくは $2 \sim 2 \text{ Ow}$ /v%、特に好ましくは3~15w/v%である。親水性被 膜形成物質の配合量が少ないと十分な被膜形成が成され ず、また、被膜形成物質の配合量が多すぎると被膜中の 30 抗真菌剤の濃度が相対的に低くなり、好ましくない。

【0018】本発明の有効成分である抗真菌剤として は、例えば塩酸アモロルフィン、塩酸テルビナフィン、 硝酸ミコナゾール、硝酸イソコナゾール、硝酸スルコナ ゾール、硝酸オキシコナゾール、硝酸エコナゾール、硝 酸クロコナゾール、硝酸ナチコナゾール、トルナフター ト、トルシクラート、リラナフタート、クロトリマゾー ル、チオコナゾール、ビフォナゾール、ケトコナゾー ル、シッカニン、ピロールニトリン、グリセオフルビ ン、ウンデシレン酸、フルコナゾール、イトラコナゾー 40 ル、ナフチフィン、シクロピロックスオラミン、エキサ ラミド等から選ばれる1種又は2種以上の抗真菌剤が挙 げられる。これらは塩酸塩、硝酸塩等の塩として用いる のが好ましい。なお、被膜形成物質との相性等から、特 に好ましい抗真菌剤としては塩酸アモロルフィンが挙げ

【0019】本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物におい て、抗真菌剤の配合量は組成物全量に対して0.1~1 Ow/v%、好ましくはO. 5~8w/v%、特に好ましくは 1~6w/v%である。抗真菌剤の配合量が少ないと十分

な抗菌活性が得られず、多すぎる場合には経済的な問題 や、安全性の問題、また、結晶の析出等安定性の問題等 を生じることがあるので好ましくない。本発明の必須成 分の一つである水の配合量は組成物全量に対して1~3 Ow/v%、好ましくは2~15w/v%、特に好ましくは3 ~10w/v%である。水の配合量が少ないと爪や皮膚に 対する十分な柔軟効果や被膜からの抗真菌剤の放出性や 角質層への浸透性が十分に得られない。また、水が多す ぎる場合には被膜が乾きにくく、また、抗真菌剤の溶解 性が悪くなるため、好ましくない。

【0020】上記必須成分を含有するので、本発明の被 膜形成性抗真菌剤組成物を爪やその周辺の皮膚等に塗布 すれば、溶媒の揮発に伴って該被膜中に抗真菌剤及び水 を包含しながら被膜が形成される。本発明の被膜形成性 抗真菌剤組成物は患部に塗布した後に形成されるこの親 水性被膜に特徴がある。

【0021】従来のように疎水性の被膜形成性物質を用 いた場合には、塗布面上に疎水性被膜が形成されるが、 疎水性被膜中では抗真菌剤の拡散が起こりにくく、ま 1-プロパノールである。なお、前記アルカノールアミ 20 た、疎水性被膜は爪等に対して親和性が低く、場合によ っては爪を脱水することもあり、角質層の膨潤が十分行 われない。このため、被膜中の抗真菌剤は角質層へ十分 に浸透することができない。特開平1-110620及 び特開平7-277975には、水を組成物中に配合す る被膜形成性抗真菌剤組成物も報告されているが、何れ も被膜形成物質として水溶性の低い(疎水性の)被膜形 成物質を用いているために、角質層への浸透性に問題が あった。

> 【0022】また、特開平1-110620の酢酸ビニ ルを被膜形成物質としたピールオフタイプの被膜形成性 抗真菌剤組成物では、後に剥がすピールオフタイプであ ることから爪に対する接着性が劣っており、前述のよう に凹凸のある爪面上に密着した被膜を形成することが難 しく、やはり十分な抗真菌剤の浸透性は得られなかっ

【0023】これに対して、本発明の被膜形成性抗真菌 剤組成物においては親水性の被膜形成物質を用いること により、抗真菌剤の放出性や角質層への浸透性を著しく 改善することができる。すなわち、本発明の親水性被膜 は爪や皮膚に対して親和性、密着性が非常に高く、容易 にはがれることがないために、該被膜中からの抗真菌剤 の放出性や角質層に対する浸透性が高い。さらに、患部 が親水性被膜に覆われるため、いわゆるODT法(密封 包帯法)での適用であると同時に、被膜自身が親水性で 且つ水分も包含しているため、固い爪甲も十分な保湿作 用を受けて膨潤し、抗真菌剤が被膜から爪に非常に移行 しやすい状態とすることができるので、抗真菌剤の浸透 が促進される。そして、該親水性被膜の患部に接触して いる部分の抗真菌剤が爪に移行すると、膜中の抗真菌剤 50 が爪の方へと移行し、徐々に患部に抗真菌剤が浸透し

て、角質層中における高い抗真菌剤濃度を得ることがで きるものと考えられる。また、本発明の親水性被膜は乾 燥後はべとついたり、接触物に対して付着することがな いので、衣服等を汚さない。

【0024】本発明で用いる被膜形成性物質は水に対す る溶解度が極めて高いというわけではないが、親水性物 質であるため、入浴や水洗いを繰り返すことにより洗い 流すことができる。使用方法としては特に制限されない が、繰り返し塗布が必要である場合には、常に高濃度の 一日1回~数回被膜を水で洗い流した後、患部に該組成 物を再塗布することが好ましい。なお、本発明の親水性 被膜は爪や皮膚に対して非常に密着性がよいので、ピー ルオフタイプには適さない。また、本組成物を爪等に塗 布した後、包帯やラップフィルム等で巻いてもよい。

【0025】本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物には上 記必須成分の他に、低級アルコールを配合することが好 適である。低級アルコールは速やかな被膜の形成に寄与 し、溶媒としての機能を有するものであれば特に限定さ れないが、好ましくはエタノール及び/又はイソプロピ ルアルコールである。配合量としては目的とする組成物 の性状、抗真菌剤や被膜形成物質の配合量等により適宜 調製して配合することができるが、通常 1 5~8 6 w/v %、好ましくは $30\sim80$ w/v%、さらに好ましくは50~75 w/v%である。また、本発明に係る被膜形成性 抗真菌剤組成物には、上記必須成分の他に角質層への抗 真菌剤の浸透性を高めるために湿潤剤、角質溶解剤、界 面活性剤を配合することができる。

【0026】湿潤剤としては、例えば、プロピレングリ コール、ジプロピレングリコール、1,3ーブチレング30にくくべたつきが大となる。本発明にかかる被膜形成性 リコール、グリセリン、ジグリセリン、トリグリセリ ン、ポリエチレングリコール、ソルビトール、グルコー ス、フルクトース、マルトース、キシリトール、エリス リトール、スレイトール、マビット、マンニット等が挙 げられ、これら湿潤剤のうち、1種又は2種以上を用い ることができる。特に好ましくはプロピレングリコー ル、ジプロピレングリコール、1、3-ブチレングリコ ールである。湿潤剤は爪や皮膚を柔軟にし、抗真菌剤の 浸透性を高める効果を有する。

【0027】本発明における湿潤剤の配合量は、組成物 40 全量に対して1~20w/v%、好ましくは2~15w/v %、特に好ましくは5~10w/v%である。湿潤剤が少 ないと爪に対する十分な柔軟効果が得られず、薬剤浸透 性の明らかな向上が認められない。また、多すぎる場合 には被膜が乾燥しにくくべたつきが大となるので好まし くない。

【0028】また、角質溶解剤としては、例えば尿素、 サリチル酸、サリチル酸ナトリウム、レゾルシン等が挙 げられ、これらは単独でも任意の混合物としても使用す ることができる。角質溶解剤は爪表面の角質層を軟化

し、抗真菌剤の浸透を高めることができる。本発明にお いて角質溶解剤の配合量は組成物全量に対して0.2~ 10 w/v%、好ましくは $0.5 \sim 5 \text{ w/v}$ %、特に好ましく は1~3w/v%である。角質溶解剤の配合量が少ないと 爪に対する十分な薬剤浸透性が得られず、また、多すぎ る場合には被膜が乾きにくくべたつきが大きくなるため に好ましくない。

【0029】本発明において用いられる界面活性剤は特 に限定されないが、好ましくは親水性界面活性剤が良 抗真菌剤を患部に接触させるために疾患の程度によって 10 い。親水性界面活性剤としては非イオン性界面活性剤、 イオン性界面活性剤、両性界面活性剤の何れでも良く、 これらの界面活性剤を単独又は任意の混合物として使用 することができる。非イオン性界面活性剤としては例え ばポリオキシアルキレン系、ポリグリセリン脂肪酸エス テル、トゥイーン系、シュガーエステル系のものが挙げ られ、また、イオン性界面活性剤としては例えば脂肪酸 セッケン、アルキルスルホン酸塩、エーテルリン酸塩、 塩基性アミノ酸の脂肪酸塩、トリエタノールアミン石 鹸、アルキル四級アンモニウム塩等が、両性界面活性剤 としては例えばベタイン、アミノカルボン酸塩、アルキ ルジメチルアミンオキシド等が挙げられる。好ましくは アニオン性界面活性剤と両性界面活性剤の組み合わせが 良い。界面活性剤は爪の角質表面を活性化し、薬物の爪 への浸透性を高めることができる。

> 【0030】本発明において用いられる界面活性剤の配 合量は、0.2~5w/v%、好ましくは0.5~3w/v %、特に好ましくは $1 \sim 2 w/v$ %である。界面活性剤の 配合量が少ないと爪に対する十分な薬剤浸透性が得られ ず、また、界面活性剤の配合量が多すぎると被膜が乾き 抗真菌剤組成物には、この他必要に応じ他の薬物(例え ば、抗ヒスタミン剤、鎮痒剤、抗炎症剤、局所麻酔剤 等)、吸収促進剤、可塑剤、緩衝剤、清涼剤、抗酸化 剤、ゲル化剤、中和剤、キレート剤、油分、溶媒、高分 子、香料、色剤など本発明の効果を損なわない範囲で配 合することができる。

> 【0031】前記可塑剤としては例えば炭酸エチレン、 炭酸プロピレン、クエン酸トリエチル、トリアセチン、 クロタミトン、セバシン酸ジイソプロピル、セバシン酸 ジエチル、アジピン酸ジイソプロピル等が挙げられる。 これら可塑剤のうち、1種または2種以上を用いること ができ、特に好ましくは炭酸エチレン、炭酸プロピレン である。本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物は剤型とし て粘性の低い液状製剤から粘性の高いゲル状製剤まで任 意の粘性をもつ組成物として調製が可能である。

【0032】本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物を患部 に塗布する方法としては、特に限定されないが、ハケ塗 り、綿棒やへら等の塗布具での塗布、ロールオンタイプ での塗布、容器からの直接塗布、スプレー塗布等が可能 50 である。以下、具体例として、抗真菌剤として塩酸アモ

ロルフィン、親水性被膜形成物質としてプラスサイズ L-53 Pを用いて本発明の実施の形態を説明する。なお、配合量は特に指定のない場合は重量(g)で示す。 【0033】試験例 1

まず、本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物のべたつき、 爪への密着性、角質浸透性について調べた。サンプルと しては、下記表1の被膜形成性抗真菌剤組成物を用い た。調製方法は成分(9)の一部に成分(1)~(8) を順に溶解せしめ、最終的に(9)で合計100mlに して液状の組成物を得た。なお、各試験方法は次の通 り。

#### 【0034】べたつき

試料を爪に塗布し、自然乾燥後の被膜のべたつきを以下 の基準に従って評価した。

- ◎…べたつきが全くなし
- ○…べたつきがほとんどない
- △…べたつきが少し感じられる
- ×…べたつきがはっきり感じられる

## 【0035】爪への密着性

試料を爪に塗布し、自然乾燥後の被膜の状態を肉眼観察 20 して以下の基準に従って爪への密着性を評価した。 \*

- \*◎…密着性が高い(被膜に全くしわがよらない)
  - ○…密着性がかなり高い(被膜に僅かにしわがよる)
  - △…密着性が低い(被膜にしわがよる)
  - ×…密着性なし(被膜が爪上から容易に剥離する)

## 【0036】 角質浸透性試験

8週齢雄性ヘアレスマウスの背部摘出皮膚をフランツ型拡散セルに装着した。レセプター溶液として生理食塩液を用い、試料0.15mlを開放系で24時間適用した。皮膚を透過して、レセプター溶液中に移行した抗真 間割量を調べるため、レセプター溶液を経時的にサンプリングし、レセプター溶液中の抗真菌剤濃度をHPLC法により測定した。24時間後のレセプター溶液中の抗真菌剤濃度により下記の基準に従って角質浸透性を評価した。

- ◎…抗真菌剤濃度が5μg/m1以上
- ○…抗真菌剤濃度が3 μg/ml以上5 μg/ml未満 △…抗真菌剤濃度が1 μg/ml以上3 μg/ml未満 ×…抗真菌剤濃度が1 μg/ml未満

[0037]

【表1】

構 成 成 分	1	2	サンフ 3	プレ N o . 4	5	6
(1)塩酸アモロルフィン	5	5	5	5	5	5
(2)プラスサイズL-53P	8	8	8	8	8	8
(3)精製水	5	5	5	5	5	
(4)炭酸プロピレン	1	1	1	1	1	1
(5)プロピレングリコール	_	6	_	_	6	
(6)尿素			1	· <del></del>	1	
(7)ラウリルシ゚メチルアミンオキシド	_			0.3	0.3	_
(8)ラウリル硫酸ナトリウム				0.1	0.1	
(9) 9 5 %エタノール	適量	適量	適量	適量	適量	適量
合計	100ml	100m1	100ml	100ml	100ml	100ml
べたつき	0	0	0	0	0	0
爪への密着性	0	0	0	$\bigcirc$	0	0
角質浸透性		0	0	0	0	×

【0038】何れの組成物も爪に塗布した場合には溶媒の揮発に伴って親水性の被膜を形成し、該被膜はべたつきや被接触物に対する付着が極めて少なく、また、十分な物理的強度を備えていた。そして、サンプル1~5の組成物は、角質浸透性試験において該被膜から抗真菌剤が放出され、角質に浸透していることが示された。特に、サンプル2~5のように湿潤剤(プロピレングリコール)、角質溶解剤(尿素)、界面活性剤(ラウリルジメチルアミンオキシド、ラウリル硫酸ナトリウム)を配50

合すれば抗真菌剤の角質浸透性がさらに促進されることが理解される。一方、サンプル6のように組成物中に水を配合しなかった場合には角質浸透性は非常に低かった。

【0039】比較例1

11	
(1)塩酸アモロルフィン	5 g
(2) ニトロセルロース	10 g
(3)カンフル	3 g
(4)セバシン酸ジイソプロピル	10g
(5) 酢酸エチル	33g
(6) トルエン	11g
(7)エタノール	適量
合計	100ml

<製法>(5)及び(6)と(7)の一部の混合物に (1)~(4)を順に溶解せしめ、最終的に(7)で合10【0041】比較例3 計100mlにして目的とする被膜形成性抗真菌剤組成 物を得た。

\* (1) 塩酸アモロルフィン 5 g (2) 酢酸ビニル (重合度約3,000) 10g (3) 精製水 10g (4) 炭酸プロピレン 1 g (5) 95%エタノール 適量 100ml 合計

<製法>(5)の一部に(1)~(4)を順に溶解せし めて、最終的に(5)で合計100mlにして目的とす る被膜形成性抗真菌剤組成物を得た。

#### 【0040】比較例2

(1)	塩酸アモロルフィン			5	g
(2)	エチルセルロース			4.	5 g
(3)	メタアクリル酸メタアク	フリル酸メチル			
	コポリマ	<b>7</b> —		0.	5 g
(4)	アジピン酸ジイソプロビ	ヹル	1	0	g
(5)	精製水			4	g
(6)	エタノール		適	量	
		合計	10	0 m	ı 1

<製法>(1)~(5)及び(6)の一部を80℃に加 熱撹拌して溶解させ、冷却して最終的に(6)で合計1 00mlにして目的とする被膜形成性抗真菌剤組成物を 得た。

※【0042】比較例1~比較例3についても前記試験例 1と同様に試験を行った。結果を表2に示す。

## 【表2】

試験項目	比較例 1	比較例2	比較例3
べたつき	0	0	0
爪への密着性	0	$\triangle$	0
角質浸透性	×	$\triangle$	×

【0043】表2から明らかなように、疎水性の被膜形 成性物質(ニトロセルロース、酢酸ビニル、エチルセル ロース、メタアクリル酸メタアクリル酸メチルコポリマ 一)を用いた比較例1~比較例3の組成物では何れもべ たつきのない被膜が得られ、また、比較例1及び比較例 3の被膜では爪への密着性が高い被膜が得られるが、比 較例2では爪への密着性が低く、また、比較例1~比較 例3の何れも角質浸透性が非常に悪いことが理解され る。

【0044】図1は前記試験例1のサンプル1、サンプ ル5及び比較例1の皮膚透過量を経時的にプロットした ものである。疎水性被膜形成物質を用いた比較例1の組 成物では角質浸透性がほとんど認められなかったのに対 して、本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物であるサンプ ル1及びサンプル5では親水性被膜から抗真菌剤が経時★

2)被験抗真菌剤組成物の調製

<処方>

(1) <sup>1</sup> C-塩酸アモロルフィン

★的に放出され、角質浸透性が高いことがわかる。特に、 サンプル5では湿潤剤、角質溶解剤、界面活性剤の配合 により角質浸透性が著しく向上している。

#### 【0045】試験例2

次に、ブタの爪(蹄壁)を用いて、本発明の被膜形成性 抗真菌剤組成物を塗布した際の塩酸アモロルフィンの爪 内濃度、及び爪透過量について調べた。試験方法は次の 40 通り。

#### 【0046】 瓜浸透性試験

1) ブタ蹄壁切片の作製

豚足から蹄壁を摘出し、円形(直径1.1 cm)に打ち 抜き、コールドトーム(CM-501、サクラ精機 (株))で蹄真皮を削り、厚さ2.0mmの蹄壁切片を 作製した。

[0047]

0.5、2.0又は5.0g

13	
(2)プラスサイズL-53P	6.0g
(3)炭酸プロピレン	1. 0 g
(4) プロピレングリコール	5.0g
(5) 尿素	1. 0 g
〔6〕ラウリル硫酸ナトリウム	0. 1 g
(7) ラウリルジメチルアミンオキシド	1.0g
〔8〕精製水	3. 0 g
(9) 95%エタノール	適量
44	1.0.0 m 1

【0048】 <製法>(9)の一部に成分(1)~

(8) を順に溶解せしめ、最終的に(9)で合計100 mlにして、0.5、2、5w/v%<sup>14</sup> C-塩酸アモロルフ ィン含有組成物をそれぞれ調製した。なお、"C-塩酸 アモロルフィンの比放射能は3. 42MBq/mg、放 射化学的純度は98%以上であった。

#### 【0049】3)方法

ブタ蹄壁切片の外層側に直径5mmの円形の印をつけ、 その中に0.5、2、 $5 w/v%^{1}$  C-塩酸アモロルフィン 含有組成物をそれぞれ5 µ 1 (薬剤塗布量としてそれぞ れ25、100、又は250μg/切片) 均一に塗布し 20 た。図2のように、バイアル内に1/15Mリン酸緩衝 溶液 (pH7. 4) O. 5mlで湿らせたコンバストパ ッド(パッカード社製)を入れ、その上に被験組成物を 塗布した蹄壁切片を真皮側を下にして静置した。バイア ルを開放系にて25℃で放置し、一定時間毎にコンバス トパッドとバイアルを新しいものに交換した。なお、試 験は単回塗布、及び反復塗布にて行った。反復塗布の場 合には、塗布後24時間毎に70%エタノールを含ませ た脱脂綿で塗布面に残存している薬剤を除去し、新たに 被験組成物を塗布する方法で一日一回、5日間連続塗布 30 した。

【0050】塩酸アモロルフィンの透過量は、使用済み のコンバストパッドから、メタノールで薬剤を抽出し、 その一部にACS-II (Amersham International plc) \*

10\*5 m l を加え、放射能を液体シンチレーションアナライ ザー (Tri-Carb 2000CA、パッカード社製) で測定する ことにより算出した。塩酸アモロルフィンの爪内濃度 は、次のように算出した。すなわち、単回塗布の場合に は塗布後24時間、反復塗布の場合には最終塗布後24 時間の蹄壁切片について、その表面を70%エタノール をしみ込ませた脱脂綿にて拭き取り、蹄壁切片表面に残 存する薬剤を除去した。その後、蹄壁切片をコールドト ームで外層側から4分割し、それぞれの蹄壁画分をサン プルオキシダイザー(306型、パッカード社製)で燃 焼処理し、同様に放射能を測定することにより、各蹄壁 画分内に存在している薬剤の爪内濃度を算出した。な

## 【0051】4)結果

お、試験はそれぞれn=3で行った。

図3は単回塗布時の"C-塩酸アモロルフィンの累積透 過量を示す図、図4は反復塗布時の<sup>14</sup> C-塩酸アモロル フィンの累積透過量を示す図である。単回投与時では、 何れの薬剤濃度においても経時的に透過量が増加し、製 剤中の塩酸アモロルフィン濃度が高い程、薬剤の透過量 は多くなることがわかる。反復塗布時でも単回投与と同 様の傾向があったが、日数が多くなるにつれて累積透過 量はやや頭打ちとなる傾向が認められた。

[0052]【表3】

塗布側からの距離(mm)	製剤中の薬剤濃度(w/v%)			
	0. 5	2	5	
単回塗布時(塗布後24時	間)			
$0 \sim 0.5$	$70.7 \pm 5.8$	$678 \pm 228$	$1173 \pm 375$	
$0.5 \sim 1.0$	$0.77 \pm 0.40$	$1.60 \pm 0.44$	$11.2 \pm 4.0$	
1. $0 \sim 1.5$	$0.12 \pm 0.05$	$0.93 \pm 0.23$	$3.18 \pm 1.10$	
1. $5\sim2.0$	$0.09\pm0.02$	$0.44 \pm 0.12$	$2.19 \pm 0.70$	
反復塗布時(最終塗布後24時間)				
$0 \sim 0.5$	$169 \pm 48$	$456 \pm 109$	$1533 \pm 417$	
$0.5 \sim 1.0$	$3.18 \pm 1.23$	$4.79 \pm 1.41$	$12.9 \pm 3.1$	
1. $0 \sim 1.5$	$0.72 \pm 0.19$	$1.96 \pm 0.40$	$7.94 \pm 0.98$	
1. 5~2. 0	$0.51 \pm 0.20$	$1.61 \pm 0.54$	3.72±0.31	

# (単位: μg/g)

【0053】表3は、単回塗布時、及び反復塗布時の塩酸アモロルフィンの各画分における爪内濃度(爪1g当たりに存在する薬剤量、 $\mu$ g/g)の結果である。何れの薬剤濃度においても最深部( $1.5\sim2.0$ mm画分)まで薬剤が浸透しており、蹄壁内の薬剤濃度は塗布側に近いほど高く、真皮側に向かって減少していた。また、薬剤の爪内濃度は、製剤中の薬剤濃度や製剤の反復塗布によって高めることができる。

【0054】塩酸アモロルフィンの白癬菌に対する幾何 10 平均最小阻止濃度は、Tricophytonrubrum (32株)で 0.001 μg/ml、Tricophyton mentagrophtes (23株)で0.011 μg/mlである (Polak A., et al., Sabonuraudia, 21, 205(1983))。このことから塩酸アモロルフィン濃度が0.5%の製剤の単回塗布でも、爪内及びネイルベット付近の白癬菌に対して有効性が期待でき、製剤中の薬剤濃度を高めたり、反復塗布を行うことによって、さらに有効性が高められるものと考えられる。

# 【0055】試験例3

次に、健常なヒトの爪に対する浸透性を試験例2の方法に準じて調べた。なお、サンプル塗布は、前記試験例2の5 w/v%  $^{1}$  C - 塩酸アモロルフィン含有組成物2 $\mu$ 1 (薬剤投与量 $100\mu$ g/切片)を、ヒト爪切片の外層側直径2. 5 mmの円内に塗布した。試験は、密閉系、単回塗布にて行い、爪内に存在する塩酸アモロルフィン量は、塗布後168 時間の爪切片を70%エタノールを\*

#### 実施例1 液状製剤

美胞例 1		
(1) 塩酸テルビナフィン		3 g
(2) プラスサイズL-33D		20 g
(3) トリアセチン		3 g
(4)精製水		15g
(5) 95%エタノール		適量
	合計	100ml

<製法>(5)の一部に成分(1)~(4)を順に溶解せしめ、最終的に(5)で合計100mlにして目的と※

※する被膜形成性抗真菌剤組成物を得た。

# 実施例2 液状製剤

(1) 硝酸ミコナゾール	2	g
(2) プラスサイズL-53P	8	g
(3) クエン酸トリエチル	2	g
(4) 1, 3ーブチレングリコー	-ル 10	g
(5) サリチル酸	0.	5 g
(6)精製水	1 0	g
(7) アルキルジメチルアミンオ	キシド 1.	5 g
(8) セチル硫酸ナトリウム	0.	5 g
(9) 95%エタノール	適量	

<製法> (9)の一部に成分(1)~(8)を順に溶解せしめ、最終的に(9)で合計100mlにして目的と★

★する被膜形成性抗真菌剤組成物を得た。

[0061]

100ml

9) で合計100mlにして目的と★ 【0 実施例3 ゲル状製剤

16

\* 含ませた脱脂綿で表面に残存する薬剤を拭き取り、その 後爪切片を分割することなく処理し、測定した。また、 拭き取りに用いた脱脂綿に含まれる薬剤をメタノールで 抽出し、同様に測定を行って、爪切片表面に残存してい た塩酸アモロルフィン量も算出した。

【0056】図5~6は、ヒト爪切片に対する塩酸アモロルフィンの累積透過率(塗布後0~8時間及び0~168時間)をそれぞれ示している。ヒト爪に対しても製剤中の塩酸アモロルフィンが経時的に浸透し、その透過量が増大することがわかる。また、図7は、塗布後168時間の塩酸アモロルフィンの分布を示している。ヒト爪切片に塗布された製剤中の塩酸アモロルフィンの内、21.8%が爪内に貯留し、6.77%が爪を透過しており、製剤中の塩酸アモロルフィンの約30%が被膜中から爪内に移行している。このことから、本発明の被膜形成性抗真菌剤組成物は、ヒトの爪に対する浸透性にも優れることが理解される。

【0057】以上のように、本発明の被膜形成性抗真菌 20 剤組成物によれば、塗布により抗真菌剤の放出性、角質 浸透性、爪浸透性に優れた親水性被膜を形成することが でき、ヒトやその他の哺乳動物の白癬症特に爪白癬を効 果的に治療することができる。

## [0058]

【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明するが本発明はこれらに限定されるものではない。

[0059]

[0060]

1	77	
- 1	- 1	

11	
(1)塩酸アモロルフィン	3 g
(2) プラスサイズL-53P	6 g
(3) クエン酸トリエチル	2. 5 g
(4) ジプロピレングリコール	3 g
(5) 尿素	2 g
(6) ヒドロキシプロピルセルロース	3 g
(7)精製水	1 0 g
(8) ラウリルジメチルアミンオキシド	1 g
(9) ラウリル硫酸ナトリウム	0.1g
(10) 95%エタノール	適量
合計	100ml

【0062】 <製法>(10)の一部に成分(1)~

\*た。

(9) を順に溶解せしめ、最終的に(10)で合計10 [0063] 0mlにして目的とする被膜形成性抗真菌剤組成物を得\*

#### 実施例 4 液状製剤

(1)	塩酸アモロルフィン	5	g
(2)	プラスサイズL-53P	8	g
(3)	精製水	5	g
(4)	炭酸プロピレン	1	g
(5)	プロピレングリコール	6	g
(6)	尿素	1	g
(7)	ラウリルジメチルアミンオキシド	0. 3	3 g
(8)	ラウリル硫酸ナトリウム	0. 1	l g
(9)	95%エタノール	適量	
	合計	100m	1

【0064】 <製法> (9) の一部に成分(1)~

(8) を順に溶解せしめ、最終的に(9)で合計100 mlにして目的とする被膜形成性抗真菌剤組成物を得

【0065】以上実施例1~4の被膜形成性抗真菌剤組 30 成物を爪に塗布したところ、何れも爪に対して密着性の よい被膜が形成された。また、べたつきや爪への密着 性、角質浸透性について前記のように評価したところ、 何れの組成物もべたつき◎、爪への密着性◎であり、角 質浸透性は実施例1が〇、実施例2、実施例3及び実施 例 4 が © であった。

## [0066]

【発明の効果】以上説明したように本発明にかかる被膜 形成性抗真菌剤組成物は、親水性被膜形成物質、抗真菌 とにより抗真菌剤の放出性及び角質層や爪に対する浸透 性が高い親水性被膜を形成することができ、白癬症特に 爪白癬症を効果的に治療することができる。

## 【図面の簡単な説明】

100ml 【図1】本発明の一実施例にかかる被膜形成性抗真菌剤 組成物の角質浸透性を示す図である。

【図2】本発明の爪浸透性試験の試験方法を示す図であ

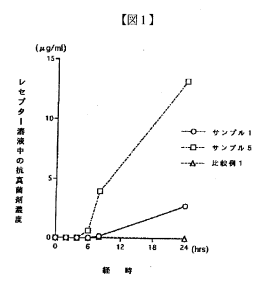
【図3】本発明の一実施例にかかる被膜形成性抗真菌剤 組成物の単回塗布におけるブタ蹄壁に対する薬剤の累積 透過量を示す図である。

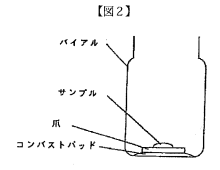
【図4】本発明の一実施例にかかる被膜形成性抗真菌剤 組成物の反復塗布におけるブタ蹄壁に対する薬剤の累積 透過量を示す図である。

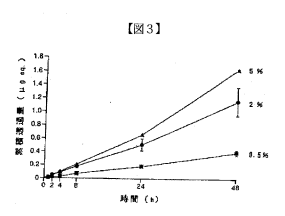
【図5】本発明の一実施例にかかる被膜形成性抗真菌剤 組成物の単回塗布におけるヒト爪に対する薬剤の累積透 過率を示す図である。

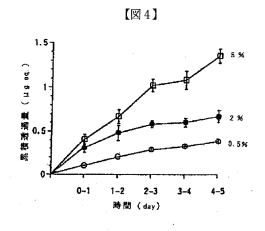
【図6】本発明の一実施例にかかる被膜形成性抗真菌剤 剤及び水を含有し、これを患部に該組成物を塗布するこ 40 組成物の単回塗布におけるヒト爪に対する薬剤の累積透 過率を示す図である。

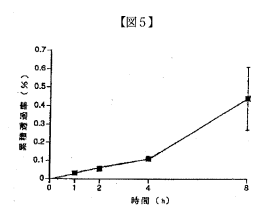
> 【図7】本発明の一実施例にかかる被膜形成性抗真菌剤 組成物をヒト爪に単回塗布した時の、塗布後168時間 における薬剤の分布を示す図である。

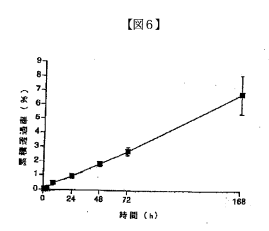




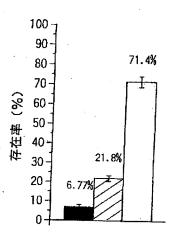








【図7】



コンパストパッド内(透過率)

₩ π内

フロントページの続き

(72)発明者 鈴木 喬

神奈川県横浜市金沢区福浦 2 -12-1 株式会社資生堂第二リサーチセンター内

(72)発明者 小室 正勝

栃木県下都賀郡野木町友沼5905-58